(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002年3月14日(14.03.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/20808 A1

Shinsuke) [JP/JP]. 柘植信昭 (TSUGE, Nobuaki) [JP/JP].

朝武宗明 (TOMOTAKE, Muneaki) [JP/JP]; 〒577-8520 大阪府東大阪市御厨栄町1丁目5番7号 ハウス食品株

(51) 国際特許分類?: 9/90, 1/15, 1/19, 1/21, 5/00

C12N 15/61,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/07465

(22) 国際出願日:

2001年8月30日(30.08.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(81) 指定国 (国内): CN, JP, NZ, US.

式会社内 Osaka (JP).

ル4階 Tokyo (JP).

(30) 優先権データ:

特願2000-267813 2000年9月4日(04.09.2000) (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

(74) 代理人: 須藤政彦(SUDO, Masahiko); 〒103-0022 東京 都中央区日本橋室町1丁目13番4号 ムロマチ齋藤ビ

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): ハウ ス食品株式会社 (HOUSE FOODS CORPORATION) [JP/JP]; 〒577-8520 大阪府東大阪市御厨栄町1丁目5 番7号 Osaka (JP).

添付公開書類:

国際調査報告書

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 今井真介 (IMAI、

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: ISOZYMES OF LACRIMATOR COMPONENT SYNTHASE AND GENE ENCODING THE SAME

(54) 発明の名称: 催涙成分生成酵素のアイソザイム及びそれをコードする遺伝子

(57) Abstract: It is intended to provide isozymes of a lacrimator component synthase, amino acid sequences thereof, genes encoding the same, etc. Three isozymes of a lacrimator component synthase participating in the synthesis of a lacrimator component occurring in onion, etc.; the amino acid sequences represented by SEQ ID NOS:1 to 3 which are these proteins or polypeptides; DNAs having the base sequences represented by SEQ ID NOS:4 and 5 encoding the above proteins or polypeptides; a process for producing the above isozymes: recombinant vectors containing the above DNAs and 5 encoding the above isozymes: above isozymes: recombinant vectors containing the above DNAs; transformants transformed by the above recombinant vectors: a process for producing proteins or polypeptides having a lacrimator component synthase activity which comprises culturing the host cells; and antisense RNAs respectively having complementary base sequences to mRNAs corresponding to the above DNAs.

/続葉有]

(57) 要約:

本発明は、催涙成分生成酵素のアイソザイム、そのアミノ酸配列及びそれをコードする遺伝子等を提供することを目的とするものであり、本発明は、タマネギ等に存在する催涙成分の生成に関与する催涙成分生成酵素の3種のアイソザイム、その蛋白質又はポリペプチドである配列番号1~3に示されるアミノ酸配列、上記蛋白質又はポリペプチドをコードする塩基配列を含有する配列番号4~5に示されるDNA、上記アイソザイムの製造方法、上記DNAを含有する組換えベクター、該組換えベクターで形質転換した形質転換体、該宿主細胞を培養して、催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチドを製造する方法、及び上記DNAに対応するmRNAに対して相補的塩基配列を有するアンチセンスRNA、に関する。

1

明細書

催涙成分生成酵素のアイソザイム及びそれをコードする遺伝子

5 技術分野

本発明は、タマネギ等を粉砕又は切断した時に発生する催涙成分の生成に関与する催涙成分生成酵素のアイソザイムに関するものであり、更に詳しくは、タマネギ等に存在する含硫化合物のPeCSO(S-1-プロペニルーシステインスルフォキシド)の酵素アリイナーゼによる分10 解物から催涙成分(チオプロパナールS-オキサイド)を生成させる活性を持つ催涙成分生成酵素の3種のアイソザイム、そのアミノ酸配列及び当該アイソザイムをコードするDNA等に関するものである。

本発明の催涙成分生成酵素のアイソザイム、そのアミノ酸配列及びそれをコードするDNAは、例えば、催涙成分の生成を制御すること、破砕又は切断した時に発生する催涙成分の量を低減化させたタマネギ品種の開発において、材料や交配物などの選別指標として使用すること、当該酵素の発現量を抑制するための情報を提供すること、当該酵素を大量に生産すること、催涙成分を大量に生産すること、等を実現化するものとして有用である。

20

25

背景技術

タマネギを粉砕又は切断した時に発生する催涙成分については、これまで、多くの研究成果が報告され、S-1-プロペニルーシステインスルフォキシドがアリイナーゼによって分解されると催涙成分が生成されると考えられて来た。

しかし、本発明者らの研究によって、S-1-プロペニル-システィ

5

10

15

20

ンスルフォキシドがアリイナーゼによって分解されただけでは催涙成分 は生じず、他の酵素(催涙成分生成酵素)の関与が不可欠であることが 判明した。

そこで、本発明者らは、鋭意研究を積み重ね、催涙成分生成酵素(催涙性物質生成酵素)の製造方法を開発すると共に、催涙成分生成酵素の理化学的性質をも明かにして、先に、特許出願をした(特開平10-295373号公報)。

すなわち、タマネギ等に存在する催涙成分(Lachrymatory Factor; LF)の形成及びその分解については、これまで、多くの研究成果が報告されているが、上記催涙成分の生成メカニズムについては、従来は、上記前駆物質のPeCSOに酵素アリイナーゼが作用し、スルフェン酸を経て非酵素的により安定な催涙成分になると考えられていた。しかし、本発明者らが研究したところによれば、実際に、上記成分は酵素アリイナーゼの作用だけでは生じず、他の酵素の関与が不可欠であることが判明した。

そこで、本発明者らは、鋭意研究を積み重ね、上記スルフェン酸を異性化して催涙成分を生成すると考えられる新しい酵素(催涙成分生成酵素)の存在することを見出し、それによって、上記前駆物質は、当該酵素の作用の如何によって、催涙成分(香り成分)あるいはこれと別の風味成分になることが分かった。

この催涙成分生成酵素のアミノ酸配列や、それをコードするDNA情報を用いれば、例えば、タマネギの品種開発において、遺伝子組換えや変異の誘導・交配などが効果的に行え、粉砕や切断しても催涙成分が発生し難いタマネギの作出などに役立てることができる。

25 一方、催涙成分生成酵素のアミノ酸配列をコードするDNA情報を利 用すれば、遺伝子組換え技術等によって当該酵素を大量に生産すること が可能になり、例えば、涙欠乏症(ドライアイ)などの治療に役立つ催涙成分を効率的に製造する技術の開発にも役立つ。

しかしながら、催涙成分生成酵素のアミノ酸配列及びそれをコードする遺伝子に関しては、これまで、全く報告例がなく、情報がないため、

5 催涙成分生成酵素に関する遺伝子レベルでの研究は困難であった。

発明の要約

本発明は、催涙成分生成酵素のアイソザイム、そのアミノ酸配列及びそれをコードする遺伝子等を提供することを目的とするものである。

10 本発明は、タマネギ等に存在する催涙成分の生成に関与する催涙成分生成酵素の3種のアイソザイム、その蛋白質又はポリペプチドである配列番号1~3に示されるアミノ酸配列、上記蛋白質又はポリペプチドをコードする塩基配列を含有する配列番号4~5に示されるDNA、上記アイソザイムの製造方法、上記DNAを含有する組換えベクター、該組換えベクターで形質転換した形質転換体、該宿主細胞を培養して、催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチドを製造する方法、及び上記DNAに対応するmRNAに対して相補的塩基配列を有するアンチセンスRNA、に関する。

20 発明の開示

25

このような状況の中で、本発明者らは、酵素アリイナーゼの存在下でタマネギ等に存在するPeCSOから催涙成分を生成する作用を有する催涙成分生成酵素の構造を解明することを目標として鋭意研究を積み重ねた結果、催涙成分生成酵素の複数のアイソザイム、そのアミノ酸配列及びそれをコードする遺伝子配列の解明に成功し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、催涙成分生成酵素の3種のアイソザイムと、そのアミノ酸配列を提供することを目的とする。

また、本発明は、催涙成分生成酵素のアイソザイム蛋白質又はポリペプチドをコードする遺伝子配列を提供することを目的とする。 また、

5 本発明は、上記催涙成分生成酵素のアイソザイムの作用を制御して、催 涙成分生成酵素活性の発現を抑制したり、当該酵素活性を阻害したタマ ネギを作り出すことを実現化する方法等を提供することを目的とする。

更に、本発明は、上記遺伝子配列を有する組換えベクター、及び催涙 成分生成酵素のアイソザイムを遺伝子組換え技術により効率的に作り出 10 すことを実現化する方法を提供することを目的とする。

上記課題を解決するための本発明は、以下の技術的手段から構成される。

- (1) タマネギ等に存在する催涙成分前駆体に作用して催涙成分を生成 15 する活性を有する催涙成分生成酵素を、その等電点の差を利用して、精 製して得られる催涙成分生成酵素のアイソザイム。
 - (2)配列番号1で示されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列中の1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を含み、催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチド。
- 20 (3)配列番号 2 で示されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列中の 1 もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を含み、催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチド。

25

- (4) 配列番号 3 で示されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列中の 1 もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を含み、催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチド。
- (5) 前記(2)、(3) 又は(4) に記載の蛋白質又はポリペプチドを

- コードする塩基配列を含有するDNA。
- (6)蛋白質又はポリペプチドをコードする塩基配列が、配列番号4で 示されるDNAである前記(5)に記載のDNA。
- (7)蛋白質又はポリペプチドをコードする塩基配列を含有するDNAが、配列番号5で示されるDNAである前記(5)に記載のDNA。
 - (8) タマネギ等に存在する催涙成分前駆体に作用して催涙成分を生成する催涙成分生成酵素を、その等電点の差を利用して、精製することによりアイソザイムE2-1、E2-2、又はE2-3を分離することを特徴とする催涙成分生成酵素のアイソザイムの製造方法。
- 10 (9) 前記(5)、(6) 又は(7) に記載のDNAを含有する組換えべ クターで形質転換した宿主細胞を培養し、培地中又は細胞中に産生され た催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチドを分離するこ とを特徴とする、催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチ ドの製造方法。
- 15 (10)前記(5)、(6)又は(7)に記載のDNAに対応するmRNAに対して相補的塩基配列を有することを特徴とするアンチセンスRNA。

次に、本発明について更に詳細に説明する。

20 本発明では、上記課題を達成するために、まず、従来法で精製した催 涙成分生成酵素(E2)中に含まれるアイソザイムを、その等電点の差 を利用して、等電点電気泳動ないしクロマトフォーカシング法によって 精製し、3種類のアイソザイムを単離する。次いで、単離した3種類の アイソザイムについて、N末端アミノ酸配列を明らかにし、これから予 25 想される遺伝子の塩基配列を基にプライマーを設計し、タマネギのmR NAから作製したcDNAを鋳型にしてPCR法によって催涙成分生成

6

酵素の遺伝子を選択的に合成する。 本発明者らは、こうして得た遺伝 子の構造解析を行った結果、一つのオープンリーディングフレームが検 出され、そこから予想された成熟蛋白質の分子量は、単離したアイソザ イムの分子量の実測値(MALDI-TOFMS)と一致したことから、

上記遺伝子は、催涙成分生成酵素の遺伝子であることを確認した。

10

15

 $S-1-\mathcal{I}$ ロペニルーシステインスルフォキシド (PeCSO) のア リイナーゼによる分解物から催涙成分(チオプロパナールS-オキサイ ド)を生成させる催涙成分生成酵素は、タマネギの風味改質や加工適性 の向上に関して重要な成分である。したがって、催淚成分生成酵素の生 産や植物育種の分野においては、この催涙成分生成酵素のアミノ酸配列 の決定及びそれをコードする遺伝子配列の決定は、極めて有意義である。

本発明者らは、上記催淚成分生成酵素(E2)のアミノ酸配列及びそ れをコードする遺伝子配列を明らかにすることを主たる目標として研究 をスタートした。すなわち、催涙成分生成酵素の遺伝情報を解明するこ とができれば、例えば、タマネギの加工時に催涙成分が生成しないタマ ネギ品種の開発などへの応用が期待できる。そこで、E2の構造遺伝子 配列を決定し、その遺伝子及びアミノ酸配列を明らかにすることを目標 として研究に着手した。

しかし、研究を進めるにつれて、通常の精製方法で得たE2の精製酵 素試料ではN末端アミノ酸配列の決定は困難であることが分かった。す 20 なわち、本発明者らが検討したところ、先に、本発明者らが開発した従 来の方法で得たE2には、複数のアイソザイムが含まれていること、そ のために、E2のアミノ酸配列及びそれをコードする塩基配列を解明す る前に、アイソザイムの単離が必要となること、が判明した。本発明者 らは、これらの知見を踏まえて、更に研究を重ねて、E2の主要アイソ 25 ザイム3種(E2-1、E2-2、E2-3)を単離し、そのN末端ア

7

ミノ酸配列を決定した。これを基にプライマーを設計し、PCR等の手法を用いて、各E2アイソザイムをコードする遺伝子配列とアミノ酸配列を決定することに成功した。

更に、この点について詳述すると、従来の方法で精製した催涙成分生成酵素試料は、SDS-PAGEの電気泳動で1バンドとして検出されたので、単一の蛋白質であると推定し、N末端のアミノ酸分析を試みた。しかし、この部分精製試料には、複数のアイソザイムが混在していたため、N末端のアミノ酸配列を特定することはできなかった。

5

そこで、イオン交換樹脂の種類や溶出条件、ゲルろ過カラムのサイズ やゲルの種類等について種々検討し、アイソザイムの分離を試みたが、いずれの方法でも分離できなかった。一方、ネイティブのポリアクリルアミドゲルを用いた電気泳動では、アイソザイムが複数のバンドとして検出できた。そこで、ゲルから切り出して精製する方法を試みた。しかし、この方法では、各アイソザイムの分離が不充分であることや、切り出すアイソザイムの位置が泳動毎に変動したため、正確な切り出しが行えず、純度の高いアイソザイムを得ることはできなかった。こうした試みを繰り返した結果、等電点の差を利用した精製方法である、等電点ゲル電気泳動ないしクロマトフォーカシングを用いれば、複数のアイソザイムを効率的に分離できることが分かった。

20 尚、等電点電気泳動については、例えば、pH4.0~6.5のアンフォラインを含むポリアクリルアミドゲルで電気泳動を行い、泳動後のゲルを切り出し、水やBufferで溶出してアイソザイムを単離する方法が採用できる。クロマトファーカシングについては、例えば、MonoPカラム(ファルマシア製)を無水ピペラジン-HC1 Bufferで平衡化した後、Poly Buffer74(ファルマシア製)を用いたBufferで溶出してアイソザイムを単離することができる。

部分精製試料中に含まれる、主要なアイソザイムは、3種類(E2-1、E2-2、E2-3)であったので、この3種類のアイソザイムを、等電点ゲル電気泳動やクロマトフォーカシングで精製した。しかし、この様な精製方法を採用しても、純度の高いアイソザイムを得るためには、精製操作を数回繰り返して行う必要があった。このような経過をへて、本発明者らは、主要な3種のアイソザイムの単離に成功した。

5

10

15

20

上記催涙成分生成酵素試料は、好適には、タマネギ等を原料として、抽出、精製し、製造されるが、原料として、タマネギと同様に、上記酵素含有材料であれば、タマネギ以外のものを使用することができる。この場合、上記酵素の抽出、精製工程として、例えば、以下の方法が好適なものとして例示される。

すなわち、例えば、タマネギを原料とし、これを水で加水し、ミキサー等で破砕する。得られた破砕物を遠心し、その上澄み液を塩析して蛋白質を沈澱させる。次いで、上記沈澱物をリン酸バッファー等の緩衝液に溶解し、遠心し、その上澄み液を粗酵素液として採取する。

ここで、緩衝液としては、各種のものが使用できるが、例えば、リン酸カリウムバッファー、クエン酸バッファー、酢酸バッファー、酒石酸バッファー、コハク酸バッファー、マレイン酸バッファー、TrisーHC1バッファー、クエン酸ーリン酸バッファー、等が例示される。

次に、上記方法によって得られた粗酵素液を、例えば、ハイドロキシアパタイト、硫安塩析、透析、陰イオン交換、ゲル濾過等の手段を適宜組合わせて、精製処理することにより、部分生成酵素液とすることができる。

粗酵素液からの上記酵素の部分精製は、上記方法に限らず、公知の分 25 離、精製方法が適用できるが、例えば、粗酵素液から硫安塩析法、有機 溶媒沈澱法などにより粗酵素蛋白を得て、更に、これをイオン交換、ゲ ル濾過、アフィニティー等の各種クロマトグラフィーを適宜組合わせる ことによって精製処理することができる。

催涙成分生成酵素のアイソザイムのcDNAを取得する具体的な方法としては、例えば、E2-1~E2-3の各N末端アミノ酸配列をもとにcDNAプローブを作製し、タマネギのバルブから抽出したE2のm RNAを鋳型にして作製したcDNAライブラリーからハイブリダイゼーションにより、E2のcDNAを釣り上げる方法や、mRNAのポリム鎖にアンカーを付加し、これに相補するプライマーとE2-1~E2-3の各N末端アミノ酸配列をもとに作製したプライマーを用い、mR NAから合成したcDNAを鋳型にしてPCR法で、E2の3′末端側配列を明かにした後、5′RACE法で5′末端側配列を明らかにする方法など、が例示される。 上記3種類のアイソザイムは、好適には、例えば、以下の方法によりその遺伝子配列を決定することができるが、以下の方法に制限されるものではない。

- 15 1) タマネギの鱗片からフェノール/SDS/LiCl法でトータルR NAを抽出する。
 - 2)トータルRNAをオリゴ d Tカラムで処理してm R N A を精製する。
 - 3) mRNAを逆転写酵素で処理してcDNAを合成する。
- 4) E 2-1のN末端アミノ酸 5 残基を基にして作製した、デジェネレ 20 ートプライマーとポリA鎖の末端に付けたアンカー部分に対応するプラ イマーを用いてPCRを行い、E 2-1の下流側に由来する増幅産物を 得る。
 - 5) 得られた P C R 増幅産物を精製した後、サブクローニングして、塩 基配列を明らかにする。
- 25 6) P C R で得られた増幅産物が E 2-1 に由来することは、E 2-1 のMALD I T O F M S による分子量測定結果とアミノ酸配列から予

10

15

測される分子量が良く一致することから確認できる。

- 7) E 2 1 の内部配列から設計したプライマーと、5 $^{\prime}$ 末端に付加したオリゴ d C 鎖に付けたアンカーから設計したプライマーを用いた P C R (5 $^{\prime}$ R A C E) を行い、上流側に由来する増幅産物を得る。
- 5 8) 得られた P C R 増幅産物を精製した後、サブクローニングして、塩 基配列を明らかにする。

シークエンスの分析結果を解析し、E2-1のオープンリーディングフレーム(ORF)の存在を確認した結果、E2-1は169個のアミノ酸からなる蛋白質として合成された後、プロセッシングによってN末端の16個のアミノ酸が除かれ、成熟した蛋白質になることが判明した。

すなわち、催涙成分生成酵素のアイソザイムのcDNAを取得し、解析した結果、上記E2-1、E2-2、E2-3は、同じ遺伝子を基に蛋白質に翻訳されるが、その後のプロセッシングのされ方の違いによって、E2-1、E2-2、E2-3になることが分かった。また、E2-2のN末端から2番目、並びに、E2-3のN末端から4番目のアミノ酸は、Asnが翻訳後、Aspに変化することも分かった。この様にして、E2-1、E2-2、E2-3の遺伝子配列とアミノ酸の一次配列を決定した。

E2-2とE2-3は、同一の遺伝子を基に合成され、プロセッシン 20 グの違いにより生じるアイソザイムであることが、実験の結果、明らか となった。

E2-3のN末端アミノ酸配列を10残基まで解析した結果、E2-2のN末端アミノ酸配列5残基は、E2-3のN末端3残基目から7残基目と完全に一致することが分かった。

25 (E2-2のN末端アミノ酸配列)

Ala Asp Gly Ala Arg

(E2-3のN末端アミノ酸配列)

10

Asp Ser Ala Asp Gly Ala Arg Lys Trp Ser

この結果から、E2-3は、E2-2のN末端側に Ser $ext{L}$ Asp が付加した蛋白質であることが分かった。

5 以上の結果から、E2-2とE2-3は、同一の遺伝子を基に合成されていると考えられる。

次に、E2-3の遺伝子配列を解明するため、E2-3のN末端アミノ酸9残基を基にして作製したデジェネレートプライマーと、ポリA鎖の末端に付けたアンカーから設計したプライマーを用いてPCRを行い、増幅産物を得る。

得られたPCR増幅産物を精製した後、サブクローニングして、塩基配列を明らかにする。

シークエンスの分析結果を解析した結果、E2-3の下流側配列は、 E2-1で確認した配列と一致することが分かった。

- 5 ′ RACEでは共通したアンカープライマーを用いるので、E2-3の上流配列がE2-1の上流配列と違うとすると、E2-1で行った 20 5 ′ RACEの増幅産物には、E2-3の上流配列とE2-1の上流配列の両方が含まれ得ることが考えられる。

そこで、異なる組換え体コロニーからDNAを抽出して、E2-1の 5'RACE産物を更に2回シークエンスした。

解析の結果、追加して行った2個の5′RACE産物の配列は、先に 25 解析したE2-1の上流配列と一致した。

以上の結果、E2-3の上流配列もE2-1の上流配列と同じである

20

可能性が高いと考えられる。

そこで、種々検討を重ねた結果、E2-3はE2-1と同じ遺伝子を元に翻訳されること、並びに、成熟した蛋白質になる過程で、AsnからAspに変化する、との結論を得た。

5 上記結論が正しいことは、E2-2とE2-3のMALDI-TOF MSによる分子量測定結果とアミノ酸配列から予測される分子量がよく - 致することからも確認できる。

E2-2 (155アミノ酸)の分子量は17689、実測値は177 22。

 10
 E2-3 (157アミノ酸)の分子量は17892、実測値は179

 09。

次に、PeCSO、アリイナーゼ、E2の混合系における至適pHと 至適温度について説明する。

E2の至適pHは、いずれも $4.5\sim5.0$ で3者に大きな差はない。 $E2-1\sim3$ の至適温度についても、15 \mathbb{C} から25 \mathbb{C} の室温領域であり、大きな差はないことが判った。

上記3種類のアイソザイムは、いずれも分子量、至適pH及び催涙成分を生成する作用において、著しい一致をみせている。本発明においては、いずれのアイソザイムも、本発明の催涙成分生成酵素のアイソザイムに包含される。

なお、E2-1を試料にして、N末端アミノ酸分析を行ったところ、 含有量が少ない他の2種類のアイソザイム(E2-1-1、E2-1-2と命名した)が検出され、これらのN末端アミノ酸配列も決定した。

すなわち、粗精製したE2試料中には、上記した3種類のアイソザイ 25 ムの他、マイナーなアイソザイム(E2-1-1、E2-1-2)も存 在した。

各アイソザイムのN末端アミノ酸配列と分子量測定値を以下に示す。

13

分子量

	(アイソザイム)	(N末端のアミノ酸配列) <u>(MA</u>	LDI-TOFMS)
	E 2-1	Gly Ala Arg Lys Trp	17465
5	E2-1-1	Ala Arg Lys Trp	
	E2-1-2	Ser Ala Asn Gly Ala	
	E 2-2	Ala Asp Gly Ala Arg	17722
	E2-3	Asp Ser Ala Asp Gly Ala Arg	Lys Trp Ser
			17909

E2-2のN末端から2番目とE2-3のN末端から4番目のAspは、Asn の形で合成された後、Asp に変換されると考えられるため、上記の位置のAspがAsnであるE2-2、E2-3も存在すると推測される。配列から判明した分子量は、E2-1(153アミノ酸)は17503、E2-2(155アミノ酸)は17689、E2-3(157アミノ酸)は17892であり、MSでの測定値と近い。

本発明の催涙成分生成酵素のアイソザイムをコードするDNAは、配列番号4の塩基配列で表されるDNA、及び上記蛋白質のアミノ酸配列に1もしくは複数のアミノ酸の付加、欠失、もしくは置換を行って得られる誘導体を含む蛋白質又はポリペプチドをコードするDNAを包含する。

20

25

本発明の催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチドは、 上記酵素活性を有し、上記蛋白質のアミノ酸配列にアミノ酸の付加、欠 失、もしくは置換を行って得られる誘導体を含む蛋白質又はポリペプチ ド、配列番号1~3のアミノ酸配列で表される、上記酵素活性を有する 蛋白質又はポリペプチドを包含する。

本発明の上記E2のアイソザイムをコードするDNA、上記アミノ酸

配列は、例えば、催涙成分の生成を制御する方法、これらを指標として、 交配に供するタマネギを選抜する方法、催涙成分生成酵素活性を低減さ せたタマネギの品種を作出する方法、催涙成分生成酵素を遺伝子組換え 技術により大量に生産する方法、等を実現させるものとして有用である。

5

15

20

WO 02/20808

本発明の催涙成分生成酵素のアイソザイムの応用例として、例えば、以下の例が例示される。

(1) 催涙成分生成酵素の生産

前記のようにして得た催涙成分生成酵素のアイソザイムの c D N A を 10 適宜の発現ベクターに組み込んで、組換えベクターを作製することがで きる。

使用するベクターは、宿主細胞内で自律的に複製可能であって、上記DNA、すなわち、E2アイソザイム遺伝子を組み込み得る挿入部位を持ち、更に、この組み込んだDNAを宿主細胞内で発現せしめることを可能とする領域を有するものであれば、その種類は、特に制限されない。また、ベクターに組み込むE2アイソザイム遺伝子としては、本発明の催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチドをコードするように設計して合成されたDNAを用いることができる。また、組み込む生物種での発現を促進するために、組み込む生物種に合わせてコドンを変換することがあるが、これらのコドン変換されたDNAも本発明の範囲に含まれることは云うまでもない。この様なアミノ酸配列を基にした遺伝子の合成は、例えば、DNA自動合成機を利用して合成したオリゴヌクレオチドをアニール後に連結する等の方法により、適宜実施することができる。

25 更に、E2-1、E2-2、E2-3では、N末端のアミノ酸配列が 異なるにも拘わらず、酵素的性質は、著しく一致していることからも明

20

25

白なように、1もしくは複数の一部のアミノ酸が付加、欠失しても、天 然のE2と同じ酵素的性質が得られる可能性がある。また、一部のアミ ノ酸残基が置換しても、結果として天然のE2と同じ酵素的性質が得ら れる可能性がある。このような遺伝子の改変は、市販遺伝子の部位特異 的変異導入キットを用いたり、合成遺伝子を挿入する等の方法により、 容易に実現することが可能である。したがって、ベクターに組み込むE 2 アイソザイム遺伝子としては、天然のE 2 と同じ酵素的性質が維持さ れている限り、その変異体であってもよい。次いで、上記組換え発現べ クターを宿主細胞に導入し、形質転換体を得る。組換え発現ベクターの 10 宿主細胞への導入は、慣用的に用いられている方法により行うことがで きる。その方法として、例えば、コンピテントセル法、プロトプラスト 法、リン酸カルシウム共沈法、エレクトロポレーション法、マイクロイ ンジェクション法、リポソーム融合法等、種々のものが例示されるが、 用いる宿主に応じてそれぞれ任意の方法を採用すればよい。本発明のF 2 のアイソザイムを産生する宿主としては、好適には、大腸菌、枯草菌、 15 酵母、麹菌などの微生物、カイコ培養細胞等の細胞が例示される。

上記のようにして得られた形質転換体を培養することにより、培養物中にE2のアイソザイムを生産させることができる。これを公知の方法で単離し、あるいは精製することにより、安定に催涙成分生成酵素のアイソザイムを得ることが可能となる。

(2)アンチセンスRNAによる催涙成分を生成しない植物の生産 本発明のE2のアイソザイムをコードする遺伝子の塩基配列に基づいて、アンチセンスRNAを植物内で発現させることにより、上記遺伝情報の発現を抑制することができる。アンチセンスRNAは、mRNAに対して相補的塩基配列を持ち、mRNAと塩基対を形成することにより、遺伝情報を遮断し、最終産物であるE2のアイソザイムの蛋白質合成を抑

16

制する。本発明において使用できるアンチセンスRNAは、配列番号5 に示す塩基配列を元に合成されるmRNAと特異的にハイブリダイズし 得るオリゴヌクレオチドである。

アンチセンスヌクレオチドのターゲット部位は、遺伝子によって様々であり、どの部位が必ずよいと言うコンセンサスはない。しかし、一般的には、ATGスタートサイトなどが、ターゲット部位の候補になり得る。更に、最近では、ターゲット部位とアンチセンスヌクレオチドをデザインするためのコンピューター解析ソフト(HYB simulatorなど)も数種発売されているので、これらを利用してアンチセンスヌクレオチドを設計することも可能である。なお、アンチセンスヌクレオチドの長さは、18~23mer、GCコンテントは50%以上が好ましい。

上記アンチセンスRNAを植物内で機能させる方法としては、例えば、 発現ベクターのプロモーターの下流にcDNAを逆向きに組み込んで宿 主細胞に導入してアンチセンスRNAを合成させる方法が例示される。

外来遺伝子を導入する方法としては、アグロバクテリウムによる形質 転換方法や、直接導入による形質転換法を用いることができるが、タマネギなどの単子葉植物については、特に直接導入による形質転換方法で 良好な結果が得られている(Klein, T. M. et al. Nature 327, 70-73, 1987 参照)ので、直接導入する方法が好ましい。

(3) E2蛋白質の大量生産

5

10

15

20

25

本発明におけるE2蛋白質のポリペプチドをコードする塩基配列を有するDNAを含有する発現型ベクターは、例えば、(イ)E2をコードするRNAを単離し、(ロ)該RNAから単鎖のcDNAを、次いで二重鎖DNAを合成し、(ハ)該cDNAをプラスミドに組み込み、(二)得られたプラスミドで宿主を形質転換し、(ホ)得られた形質転換体を培養

20

25

後、適当な方法により、目的とするプラスミドを単離し、(へ) そのプラスミドからクローン化DNAを切り出し、(ト)該クローン化DNAを発現型ベクターのプロモーターの下流に連結することにより製造することできる。

5 E2をコードするRNAは、E2を含有する材料であれば、タマネギ 以外のものも使用することができる。E2含有材料からRNAを調製する方法としては、フェノール/SDSとLiC1法(細胞工学別冊、細胞工学シリーズ2、植物のPCR実験プロトコールp51 秀潤社)などが挙げられる。このようにして得られたRNAを鋳型とし、逆転写酵 2 素を用いてcDNAを合成し、得られたcDNAをプラスミドに組み込む。

cDNAを組み込むプラスミドとしては、例えば、大腸菌由来のpBR325(ジーン(gene),2,95(1977)),pBR325(ジーン,4,121(1978),枯草菌由来のpUB110(バイオケミカル・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーション(Biochemical and Biophysical Research Communication),112,678(1983))などが挙げられるが、その他のものであっても、宿主内で複製保持されるものであれば、いずれも用いることができる。プラスミドに組み込む方法としては、ベクターとインサートのモル比を1:1から1:10にした混合液を作製し、T4リガーゼで処理する方法が一般的である(細胞工学別冊、バイオ実験イラストレイテッド (2)遺伝子解析の基礎、p78、秀潤社)。このようにして得られたブラスミドは、適当な宿主、例えば、エシェリキア(Eschechia)属菌、バチルス(Bacillus)属菌などに導入する。

上記エシェリキア(Eschechia)属菌の例としては、エシェ

20

18

PCT/JP01/07465

リキア・コリ (Escherichia coli)(プロシージング・ オブ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス (Proc. Nat 1. Acad. Sci. U. S. A) 60, 160 (1968)) などが 挙げられる。上記バチルス属菌としては、例えば、バチルス・サチルス (Bacillus subtilis) MI114 (ジーン、24、 5 255(1983)) などが挙げられる。形質転換する方法としては、カ ルシウムクロライド法 (バイオケミカル・バイオフィジカル・リサーチ・ コミュニケーション、49、1568(1972)) などが挙げられる。 このようにして得られた形質転換体中から、公知の方法、例えば、コロ ニー・ハイブリダイゼーション法(ジーン、10、63(1980)及 10 びDNA塩基配列決定法(プロシージング・オブ・ナショナル・アカデ ミー・オブ・サイエンス、74、560(1977))などを用い、求め るクローンを選出する。このようにして、クローン化されたE2をコー ドする塩基配列を含有するDNAを有するベクターを保持する微生物が 得られる。 15

次に、該微生物からプラスミドを単離する。単離法としては、アルカリ法(ヌクレイック・アシッズ・リサーチ(Nucleic Acids Research)、1513(1979))などが挙げられる。上記クローン化されたE2をコードする塩基配列を含有するプラスミドは、そのまま、又は所望により制限酵素で切り出す。クローン化された遺伝子は、発現に適したベクター中のプロモーターの下流に連結して発現型ベクターを得ることができる。

ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド (例えば、pBR322)、 枯草菌由来のプラスミド (例えば、pUB110)、酵母由来プラスミド (例えば、pSH19) あるいは入ファージなどのバクテリオファージ 及びレトロウィルス、ワクシニアウィルスなどの動物ウィルスなどが挙 19

WO 02/20808

PCT/JP01/07465

げられる。該遺伝子はその5′末端に翻訳開始コドンとしてのATGを 有し、また3 末端には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGA、又は TAGを有しても良い。また、既知の蛋白質をコードする遺伝子の3' 末端に該遺伝子の5′末端を結合させ、融合蛋白質として発現させる場 合は、翻訳開始コドンは必ずしも必要としない。更に、該遺伝子を発現 させるためにはその上流にプロモーターを接続する。本発明で用いられ るプロモーターとしては、遺伝子の発現に宿主に対応して適切なプロモ ーターであればいかなるものでも良い。また、形質転換する際の宿主が エシェリキア属菌である場合は、trpプロモーター、1acプロモー ター、recAプロモーターなどが、宿主がバチルス属菌である場合は、 10 SPO1 \mathcal{P} D D など、宿主が酵母である場合は、PHO5プロモーター、PGKプロモ ーター、GAPプロモーターなどが好ましい。とりわけ宿主がエシェリ キア属菌でプロモーターが 1 a c プロモーターであることが好ましい。 宿主が動物細胞である場合には、SV40由来のプロモーター、レトロ 15 ウィルスのプロモーターなどが挙げられ、とりわけSV40由来のプロ モーターが好ましい。

このようにして構築されたDNAを含有するベクターを用いて、形質 転換体を製造する。宿主としては、エシェリキア属菌、バチルス属菌、 酵母、動物細胞などが挙げられる。上記エシェリキア属菌、バチルス属菌の具体例としては、前記したものと同様のものが挙げられる。上記酵母としては、例えば、サッカロマイセス セレビシアエ (Saccaromyces cerevisiae) AH22Rなどが挙げられる。動物細胞としては、例えば、去る細胞COS-7、Vero、チャイニーズハムスター細胞CHOなどが挙げられる。この様にして、DNAを含有するベクターで形質転換された形質転換体が得られる。

20

その一例としては、例えば、後述の実施例(11)で得られたEscherichia coli BL21/pGEX-4T-3-E2-3-1が挙げられ、該微生物は、ブタペスト条約基づき、2001年7月25日に独立行政法人産業技術研究所特許生物寄託センターに受託番号FERM BP-7675として寄託され、同研究所に保管されている。宿主がエシェリキア属菌、バチルス属菌である形質転換体を培養する際、培養に使用される培地としては液体培地が適当であり、その中には該形質転換体の生育に必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せしめられる。

5

10 エシェリキア属菌を培養する際の培地としては、例えば、LB培地や SOC培地 (細胞工学別冊 バイオイラストレイテッド、1. 分子生物 学実験の基礎、p98-99、秀潤社)が好ましい。ここに必要により プロモーターを効率良く働かせるために、例えば、イソプロピルー1-チオーβ-D-ガラクトシド (IPTG) のような薬剤を加えることが できる。宿主がエシェリキア属菌の場合、培養は通常15~43℃で3 15 ~24時間行い、必要により、通気や撹拌を加えることもできる。宿主 がバチルス菌属の場合、培養は通常約30~40℃で約6~24時間行 い、必要により通気や撹拌を加えることもできる。宿主が酵母である形 質転換体を培養する際、培地としては、例えば、バークホルダー最小培 地(プロシージング・オブ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエン 20 ス77,4505(1980))が挙げられる。培地のpHは約5~8に 調整するのが好ましい。培養は通常20℃~35℃で約24~72時間 行い、必要に応じて、通気や撹拌を加える。宿主が動物細胞である形質 転換体を培養する際、培地としては、例えば、約5~20%の胎児牛血 清を含むMEN培地(サイエンス(Science)122,501(1 25 952) DMEM培地 (ヴィロロジー (Viro-logy)、8、39

6(1959))などが挙げられる。pHは約 $6\sim8$ であるのが好ましい。 培養は通常約30 \mathbb{C} から40 \mathbb{C} で約15 時間から60 時間行い、必要に 応じて、二酸化炭素濃度を高めることができる。

上記培養物からE2蛋白を分離精製するには、例えば、下記の方法に より行うことができる。E2蛋白を培養菌体あるいは細胞から抽出する 5 に際しては、培養後、公知の方法で菌体又は細胞を集め、これを塩酸グ アニジンなどの蛋白変性剤を含む緩衝液に懸濁し、超音波、リゾチーム 及び(又は凍結融解)によって菌体あるいは細胞を破壊した後、遠心分 離によりE2蛋白を得る方法などが適宜用いられる。上記上澄液からE 2蛋白を精製するには、自体公知の分離・精製法を適切に組み合わせて 10 行うことができる。これらの公知の分離、精製方法としては、塩析や溶 媒沈殿法などの溶解性を利用する方法、透析法、ゲルろ過法などの分子 量の差を利用する方法、イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の差 を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィーなどの特異的親和 性を利用する方法、逆相高速液体クロマトグラフィーなどの疎水性の差 15 を利用する方法などが挙げられる。

図面の簡単な説明

- 図1は、Mono Pでの溶出パターンを示す。
- 20 図 2 は、アイソザイムの至適 p H を示す。
 - 図3は、アイソザイムの至適温度を示す。
 - 図4は、737塩基から成る全長の塩基配列及びE2のアミノ酸配列を示す。
- 図 5 は、E c o R I と N o t I で切り出された 6 7 3 塩基から成る E 2 5 2 3 1 の塩基及び 1 6 0 個のアミノ酸配列を示す。
 - 図6は、EcoRIとNotIで切り出された673塩基から成るE

2-3-2の塩基及び160個のアミノ酸配列を示す。

図 7 は、E 2 - 3 - 1 及び E 2 - 3 - 2 の c D N A の作製及びサブクローニングの手順を示す。

図8は、発現プラスミドの構築と形質転換体の作製手順を示す。 図 9は、グルタチオンセファロース4 Fast Flowカラムからの 溶出液を5000倍に希釈した試料で行った活性測定結果を示す。

発明を実施するための最良の形態

次に、実施例に基づいて本発明を具体的に説明するが、本発明は以下 10 の実施例によって何ら限定されるものではない。

実施例

20

(1) 催涙成分精生成酵素のアイソザイムの単離

催淚成分生成酵素試料は、タマネギを原料として、本発明者らが開発 した従来の方法(特開平10-295373号公報)を用いて作製した。

15 1) クロマトフォーカシングによる精製

クロマトフォーカシング用カラムであるMono P HR5/20 $(5\phi\times200\,\mathrm{mm})$ (ファルマシア製) をStart buffer $(0.025\,\mathrm{M無水ピペラジンをHC1}$ でpH5.7に調整したもの) で平衡化した後、 500μ 1の試料をアプライした。アプライ後は、E1 uent buffer (ファルマシア製10% Poly bufferをHC1でpH4.0に調整したもの) にて溶出し、溶出液を分画して回収した。溶出液の流速は $0.5\,\mathrm{m1/min}$ 、分析温度は4%とし、 $280\,\mathrm{nm}$ の吸収と催涙成分生成酵素活性を測定した。

2) 活性の測定方法

25 活性の測定方法は、試料を希釈用Buffer (50mMリン酸カリウムBuffer pH6.5)で希釈し、希釈試料10μlに、ニン

23

ニクアリイナーゼ(5 0 u n i t s/m l) 40μ lとPeCSO溶液(2 0 mg/m l) 20μ lを加え、室温で3分間反応させた後、反応液 1μ lをHPLCにアプライし、催涙成分の生成量を定量した。なお、分析にはOSDカラム(4.6 ϕ ×250mm)(センシュウ科学社製)、又はDOCOSILカラム(4.6 ϕ ×250mm)(センシュウ科学社製)を用いた。その他、移動相には30%(v/v)の酸性MeOHを、流速は、0.6ml/min、カラム温度は35℃、検出は254nmとした。

3) 結果

10 Mono Pカラムでの精製の結果、E2には複数のアイソザイムが存在すること、並びに含有量が高いアイソザイムはそのうちの、3種類であることが分かった。そこで、この3種類のアイソザイム(E2-1、E2-2、E2-3)を単離した。

Mono Pカラムからの代表的な溶出パターンを図1に示す。E2
 15 -1はフラクションNo. 4、E2-2はフラクションNo. 6、E2-3はフラクションNo. 10、11である。また、E2-1には微量成分としてE2-1-1及びE2-1-2が含まれていた。

N末端のアミノ酸配列を確定できたE2のアイソザイムは、含有量が 多い3種類と、含有量が少ない2種類の全5種類であった。

20

(2) アイソザイムの至適 p H 及び至適温度の比較

精製したE 2 - 1、E 2 - 2、E 2 - 3の各試料を $350 \, mM$ のリン酸カリウム $B \, u \, f \, f \, e \, r \, (p \, H \, 2 \, . \, 4 \sim 8 \, . \, 0)$ で希釈し、上記(1)と同じ方法で活性を測定した。反応液の $p \, H$ は反応終了後に実測した。

25 活性の強さは、最大活性を示した点を 1 0 0 % とし、相対値で評価した。 実験の結果、E 2 の各アイソザイムの至適 p H はいずれも 4 . 5 ~ 5 .

(3) 催涙成分生成酵素のアイソザイムのN末端アミノ酸配列の決定等電点電気泳動及びクロマトフォーカシングで精製した催涙成分生成10 酵素のアイソザイムを、フェニルイソチオシアナート法で分析することによって、N末端アミノ酸配列を決定した。この場合、プロテインシークエンサーとしては、G100A(HEWLETT PACKARD)をまた、PTHアナライザーとしては、1090(HEWLETT PACKARD)を使用した。

15 得られたN末端アミノ酸配列は、以下の通りであった。

試料名 含有量 配 列 E2-3 Asp Ser Ala Asp Gly Ala Arg Lys Trp Ser 多い E2-1-3少ない Ser Ala Asn Gly Ala E2-2多い Ala Asp Gly Ala Arg E2-1 多い Gly Ala Arg Lys Trp E2-1-2少ない Ala Arg Lys Trp

(4) タマネギ由来の c D N A の合成

20

タマネギの燐片 2. 4 gから、フェノール/SDS/LiC1法によ 25 って全RNAを調製した。更に、オリゴ d Tセルロースカラムクロマト グラフィーによって、mRNAを含むポリA-RNA1. 5 μ g を単離

し、これを鋳型としてオリゴdTプライマーと逆転写酵素を用いてcDNAを合成した。全RNAからmRNAの調製には、mRNA Purificationキット(ファルマシア製)を、また、mRNAを鋳型とするcDNAの合成には、RTG-T-Primed First - Strandキット(ファルマシア製)を用いた。

(5) E2-1をコードするcDNAの3、末端側塩基配列の決定 E2-1のN-末端アミノ酸配列からDNAの塩基配列を推定し、合成プライマー、5、-GGIGCI(A/C)GIAA(A/G)TGG-3、を作製した。また、オリゴdTプライマーに付けたアンカー部分に相補するリバースプライマー、5、-TGGAGGAATTCGCGGCCGCAG-3、も作製した。作製した2つのプライマーを用いて、タマネギ由来のcDNAを鋳型として、サーマル サイクラー(PEバイオシステムズ社製)を用いて、以下の温度条件下でPCR反応を行った。

(6) PCRで増幅されたE2-1をコードするcDNAの3、未端側の塩基配列の解析

PCRで増幅された約660bpの塩基配列を決定するために、増幅 25 産物をアガロースゲルから切り出して精製し、pGEM-T Easy Vectorにサブクローニングした。これを大腸菌(XL1-Blu

20

26

- e) に導入し、増幅させた後、組換え大腸菌からプラスミドを採取し、 精製した。このプラスミドを試料とし、ダイデオキシ法によって3'末 端側の塩基配列を決定した。
- 5 (7) E2-1をコードするcDNA5'末端側塩基配列の決定 E2-1の5'末端側cDNAの解析には、5'RACE法を用いた。 具体的には、5'RACEシステムキット(LIFE TECHNOL OGIES社)を用い、mRNAから合成したcDNAの5'末端にオ リゴdCをtailingして、これを鋳型として用いた。プライマー
 10 には、キット付属のAnchor primer、5'-GGCCAC GCGTCGACTAGTACGGGIIGGGIIGG-3'とE2-1の3'末端側cDNAの解析で判明した配列を基に作製 したリバースプライマー、5'-TCCTCGTACCCTGTAAA ACACTCAG-3'を用い、サーマル サイクラー(PEバイオシ ステムズ社製)を用いて以下の温度条件下でPCR反応を行った。

すなわち、95 \mathbb{C} 、9 \mathcal{C} \mathcal{C}

20

25

(8) E2-1由来cDNAの5,末端側の塩基配列の解析

PCRで増幅された約430bpの塩基配列を決定するため、増幅産物をアガロースゲルから切り出して精製し、前記3、末端側の塩基配列の場合と同じ手順で配列を決定した。3、側及び5、側の解析により得られた全長の塩基配列を配列番号5に示す。また、配列番号5に検出されたオープンリーディングフレーム部分の配列を配列番号4に示す。

(9) 塩基配列から得られたアミノ酸配列

配列番号4に示した塩基配列からアミノ酸配列を推測し、これを、E 2-1のN末端アミノ酸配列と比較したところ、該当する配列が見出されたため、単離されたcDNAは催涙性物質生成酵素のアイソザイムE 2-1のcDNAであることが確認された。更に、MALDI-TOF MSで測定したE2-1の分子量は、塩基配列から得られたアミノ酸配列から推測される分子量と良く合致することも確認した。

E2-1分子量:測定值17465、計算值17503

10 更に、単離されたcDNAがコードする蛋白質のアミノ酸配列と成熟蛋白質のアミノ酸配列を比較検討した結果、cDNAがコードする蛋白質のN末端側に、成熟蛋白質には含まれないペプチドが存在することが見出された。その結果、E2-1は蛋白質への翻訳後、N末端側16個のアミノ酸が切断され成熟蛋白質になることが確認された。この成熟したE2-1のアミノ酸配列を配列番号1に示した。

(10) E 2-2、E 2-3のアミノ酸配列の決定

上記(2)~(9)の方法と同様の方法により、E2-2、E2-3のアミノ酸配列を決定した。

- 20 前述のアイソザイムのN末端アミノ酸配列の分析結果から、E2-2 は、E2-1よりN末端側のアミノ酸が2残基分長い産物、E2-3は4残基分長い産物であろうと予測されたが、実際には、E2-1をコードする遺伝子から推定されるアミノ酸をE2-2, E2-3のN末端アミノ酸と比較すると1箇所だけ合致しないことが判明した。
- 25 合致しなかったアミノ酸は、E2-2のN末端から2残基目、E2-30N末端から4残基目のアスパラギン酸で、E2-1をコードする遺

PCT/JP01/07465

伝子では、アスパラギンがコードされていた。したがって、E2-1をコードする遺伝子とE2-2やE2-3をコードする遺伝子が異なる可能性が考えられたため、前記E2-1の場合と同様の方法で、E2-2及びE2-3をコードする遺伝子を解析した。

28

5 先ず、3 末端側塩基配列の決定用に、E2-3のN-末端アミノ酸 9残基の配列から、次のE2-3-N9-1とE2-3-N9-2並び にE2-3-Aspの3種類の合成プライマーを作製した。

 $E2-3-N9-1\cdot\cdot 5'-GA(C/T)AG(C/T)GCI(A/G)A(C/T)GGIGCICGIAA(A/G)TGG-3'$

10

 $E 2 - 3 - N 9 - 2 \cdot \cdot \cdot 5$ ' - GA (C/T) TCIGCI (A/G) A (C/T) GGIGCICGIAA (A/G) TGG - 3' $E 2 - 3 - A s p \cdot \cdot \cdot 5$ ' - GATAGTGCTGA (C/T) GGAGCTCGAAAATGG - 3'

15

20

E2-3-N9-1のプライマーと前記(5)で合成したリバースプライマーとの組み合わせ、及びE2-3-N9-2のプライマーとリバースプライマーとの組み合わせ、E2-3-Aspのプライマーとリバースプライマーとの組み合わせで、タマネギ由来のcDNAを鋳型として、サーマル サイクラー (PEバイオシステムズ社製)を用いてPCR反応を行った。なお、PCR条件は、アニーリング温度を53℃に変更した以外、前記(5)の場合と同様にした。

PCRの結果、いずれのプライマーの組み合わせでも約660bpの単一な産物が得られた。また、得られた3種類の産物の塩基配列は、プライマー部分を除き、E2-1の配列と一致した。この結果は、E2-2及びE2-3をコードする遺伝子の3、末端側塩基配列はE2-1を

5

20

コードする遺伝子の配列と同じであることを示す。

次に、5¹末端側塩基配列の決定を行った。前記(7)の場合と同様の手順で増幅させた産物について、更に、シークエンスを2度行った結果、増幅産物の塩基配列は、いずれもE2-1の5¹末端側配列と一致した。

以上の結果より、E2-2及びE2-3をコードする遺伝子は、E2-1をコードする遺伝子と同一であることが示唆された。

E2のアイソザイムをコードする遺伝子が同一であることから、E2 -2のN末端から2残基目、及びE2-3のN末端から4残基目のアス パラギン酸は、アスパラギンとして翻訳された後、アスパラギン酸に変換されることが判明した。

アスパラギンがアスパラギン酸に変化する反応については、Journal of Liqid Chromatography, 15(6&7), 1115-1128(1992)などに紹介されており、アスパラギンのC末端側にグリシンが結合すると、アスパラギン酸への変化が起き易いことが報告されている。

なお、塩基配列から推定されるE2-2の分子量(17689)は、E2-2分子量測定値(17722)と、E2-3の分子量(17892)は、E2-2分子量測定値(17909)とほぼ合致したことからも、E2-2やE2-3をコードする塩基配列はE2-1をコードする cDNA配列と同一であることを確認した。

以上の結果より、E2-2は、蛋白質への翻訳後、N末端側14個のアミノ酸の切断と、N末端から2残基目のアスパラギンがアスパラギン酸への変換を受けて、成熟蛋白質になること、E2-3は、蛋白質への25 翻訳後、N末端側12個のアミノ酸の切断と、N末端から4残基目のアスパラギンがアスパラギン酸への変換を受けて、成熟蛋白質になること

30

が判明した。

20

25

WO 02/20808

その結果を、配列番号 2、配列番号 3 に各々示す。更に、上記E 2 - 1、E 2 - 2、E 2 - 3をコードする遺伝子領域を含む 5 0 7 塩基から成る構造遺伝子(ORF)の塩基配列を配列番号 4 に、また、7 3 7 塩基から成る全長の塩基配列を配列番号 5 に、更に当該全長の塩基配列及びE 2 のアミノ酸配列を図 4 に示す。

(11)発現プラスミドの構築

本実施例のE2-2、E2-3のアミノ酸配列の決定で述べた方法に 10 従い、E2-3-N9-1のフォワードプライマーとオリゴdTプライマーに付けたアンカー部分に相補するリバースプライマー(前記(5)で合成したリバースプライマー)を使い、タマネギ由来のcDNAを鋳型として、PCR反応を行って、約660bpの産物(産物A)を得た。また、E2-3-N9-1のフォワードプライマーの代わりに、E2 15 -3-N9-2をフォワードプライマーとして用いたPCRを行い、同様に約660bpの産物(産物B)を得た。

得られた産物A及びBを、先に述べた塩基配列の決定方法に従って、pGEM-T Easy Vectorにサブクローニングした後、大腸菌(XL1-Blue)に導入し、塩基配列を解析した。図7に、サブクローニングの手順を示す。

産物Aが組み込まれたpGEM-T Easy Vectorを持つ大腸菌の中から、配列番号 3 で示されるポリペプチドをコードする塩基配列を持つ大腸菌(XL1-Blue/pGEM-T-E2-3-1)を得た。XL1-Blue/pGEM-T-E2-3-1に導入された産物Aの塩基配列及び対応するアミノ酸配列を配列番号 6 及び配列番号 7、及び図 5 に示す。

同様に、産物 B が組み込まれた p G E M - T E a s y V e c t o r を持つ大腸菌の中から、配列番号 3 の P ミノ酸配列番号 4 位の A s p だけが、 A s n に置き代わったポリペプチドをコードする塩基配列を持つ大腸菌(XL1-B1ue/p G E M - T - E 2-3-2)を得た。

5 XL1-Blue/pGEM-T-E2-3-2に導入された産物Bの 塩基配列及び対応するアミノ酸配列を配列番号8及び配列番号9、及び 図6に示す。

蛋白質の発現用ベクターとして、グルタチオンSトランスフェラーゼ (GST)遺伝子の配列の下流にプロテアーゼ認識部位とマルチクロー 10 ニングサイトを持つ、pGEX-4T-3(アマシャムファルマシア製) を用いた(図8)。

pGEX-4T-3をEcoRI(Takara社製)とNotI(Takara社製)とNotI(Takara社製)で切断して得られる大断片と上記pGEM-T-E2-3-1をEcoRIとNotIで切断して得た約700bpの断片を連結し、発現プラスミドpGEX-4T-3-E2-3-1を構築した。

同様に、pGEX-4T-3をEcoRIとNotIで切断して得られる大断片と上記pGEM-T-E2-3-2をEcoRIとNotI で切断して得た約700bpの断片を連結し、発現プラスミドpGEX-4T-3-E2-3-2も構築した。

20

25

15

(12) 発現プラスミドを用いた大腸菌の形質転換体の作製と培養 コンピテントセル法により、上記のpGEX-4T-3-E2-3-1を大腸菌BL21-Gold(STRATAGENE社製)に導入し、形質転換体<math>BL21-Gold/pGEX-4T-3-E2-3-1(FERM BP-7675)を得た(図8)。

また、同様に、 p G E X - 4 T - 3 - E 2 - 3 - 2 を大腸菌 B L 2 1

PCT/JP01/07465

-Gold (STRATAGENE社製) に導入し、形質転換体BL2 1-Gold/pGEX-4T-3-E2-3-2を得た。

32

得られた形質転換体を 100μ g/m1のアンピシリンを含むLB培地で37℃で振とう培養した。培地にイソプロピルー β -Dーチオガラクトピラノシド(IPTG)を添加して生産誘導するとGSTとE2-3-1の融合蛋白質(以下、当該融合蛋白質をGST-E2-3-Aspという)、並びにGSTとE2-3-2の融合蛋白質(以下、当該蛋白質をGST-E2-3-Aspという)が菌体内に蓄積した。

10 (13)蛋白質の単離(精製)

上記のようにして形質転換体を培養し、菌体を遠心分離によって集めた後、超音波破砕した。遠心によって回収した上澄をグルタチオンセファロース4 Fast Flowカラム(アマシャムファルマシア製)に流し、GST融合蛋白質をカラムに吸着させた。カラムを洗浄後、還元型グルタチオンを含む溶出Bufferで、融合蛋白質を溶出し、2種のE2-3融合蛋白質試料(GST-E2-3-Asp、GST-E2-3-Asn)の精製物を得た。

融合蛋白質試料 2 種をHiTrap Desaltingカラム(アマシャムファルマシア製)に流し、還元型グルタチオンを除去し、再度 グルタチオンセファロース4 Fast Flowカラムに吸着させた。カラムを洗浄後、トロンビンを含むBufferでカラムを満たし、室温で 2 時間プロテアーゼ処理を行って、GSTタグを融合蛋白質から切り離した。GSTタグを除いた組換えE2-3-Asp及びE2-3-Asnをカラムから溶出させ、更に、この溶出液にBenzamidine Sepharose 6 Bを加え混合し、遠心分離することによって、溶出液中のトロンビンを除き、2種の組換えE2-3試料(R

25

C-E2-3-Asp、RC-E2-3-Asn) を得た。

(14)組換え蛋白質の催涙成分生成酵素活性

 融合蛋白質試料であるGST-E2-3-Asp、GST-E2-3
 -Asn並びに、GSTタグを取り除いた組換えE2-3試料である、RC-E2-3-Asp、RC-E2-3-Asnの4試料について催 涙成分生成酵素活性を測定した。

その結果、融合蛋白質試料であるGST-E2-3-Asp及びGST-E2-3-Asp及びGST-E2-3-Asnでは、催涙成分生成酵素活性が検出された。一方、

10 E2-3遺伝子を導入しなかった発現プラスミドpGEX-4Tで作製した形質転換体(BL21-Gold/pGEX-4T-GST)を培養し、グルタチオンセファロースカラム処理をしても催涙成分生成酵素活性は検出されなかった。また、試料の代わりにリン酸Bufferを使ったBlankでも、催涙成分生成酵素活性が無かった。図9にグル15 タチオンセファロース4 Fast Flowカラムからの溶出液を5000倍に希釈した試料で行った活性測定結果を示す。

以上の結果から、E 2 - 3のN末端に、G S T (分子量約27000) のような大きな蛋白質が結合した融合蛋白質でも、催涙成分生成酵素活性を有することが確認できた。

20 また、RC-E2-3-Asp及びRC-E2-3-Asnにも催涙 成分生成酵素活性が検出されたので、ブラッドフォード法で蛋白質を定量し、比活性を算出した。

その結果、RC-E2-3-AspとRC-E2-3-Asnの比括性には、差が無いことがわかった。また、天然のE2-3と組換えで得たE2-3の比活性も同レベルであることがわかった。

34

試料名

RC - E2 - 3 - Asp

RC-E2-3-Asn

天然体 E2-3

比活性 (area/mg)

4. 4×108

4. 1 × 1 0 8

 2.5×10^{8}

5

. 10

15

20

産業上の利用可能性

本発明は、タマネギを破砕又は切断した時に発生する催涙成分を生成させる活性を有する催涙成分生成酵素のアイソザイム、その蛋白質又はポリペプチドのアミノ酸配列及びそれをコードするDNA等に係り、本発明によれば、1)従来方法では精製することが困難であったE2酵素の3種のアイソザイム(E2-1、E2-2、E2-3)を単離し、提供することができる、2)これらのアイソザイムのアミノ酸配列を提供することができる、3)これらのアイソザイムをコードする塩基配列を提供することができる、4)上記アミノ酸配列及びこれをコードするDNAは、例えば、破砕又は切断時に発生する催涙成分量を低減させたタマネギ品種の開発において、交配に供する材料を選抜する指標などとして有用である、5)上記DNAから得られる情報は、当該酵素の発現量を抑制するために必要なアンチセンスヌクレオチドの設計に有用である、6)催涙成分生成酵素を遺伝子組換え技術により効率的に作り出すことが可能となる、7)涙欠乏症(ドライアイ)などの治療に役立つ催涙成分を効率的に生産することを実現化できる、という格別の効果を奏する。

寄託された微生物への言及

寄託機関の名称及びあて名:独立行政法人産業技術総合研究所 25 特許生物寄託センター(あて名;日本国茨城県つくば市東1丁目 1番地1 中央第6(郵便番号305~8566)

35

寄託した日付:2001年7月25日

受託番号: FERM BP-7675

微生物の表示: E 2-3-1

36

請求の範囲

- 1. タマネギ等に存在する催涙成分前駆体に作用して催涙成分 を生成する活性を有する催涙成分生成酵素を、その等電点の差を利用し て、精製して得られる催涙成分生成酵素のアイソザイム。
- 2. 配列番号1で示されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列中の1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を含み、催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチド。
- 10 3. 配列番号2で示されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列中の1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を含み、催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチド。
- 4. 配列番号 3 で示されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列中 15 の1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸 配列を含み、催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチド。
 - 5. 請求項2、3又は4に記載の蛋白質又はポリペプチドをコードする塩基配列を含有するDNA。

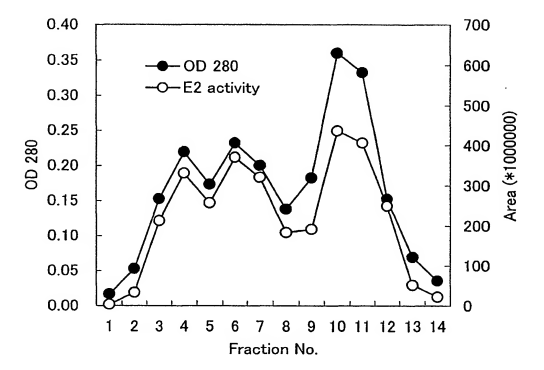
20

5

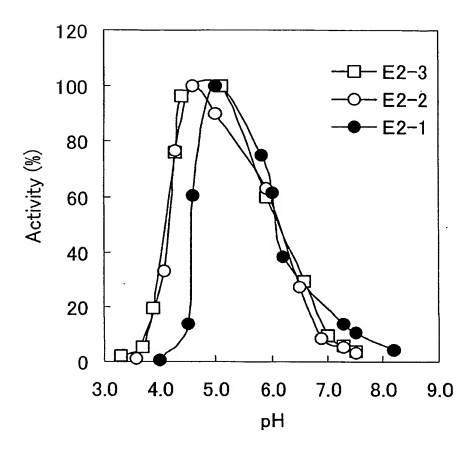
- 6. 蛋白質又はポリペプチドをコードする塩基配列が、配列番号4で示されるDNAである請求項5に記載のDNA。
- 7. 蛋白質又はポリペプチドをコードする塩基配列を含有する 25 DNAが、配列番号5で示されるDNAである請求項5に記載のDNA。

37

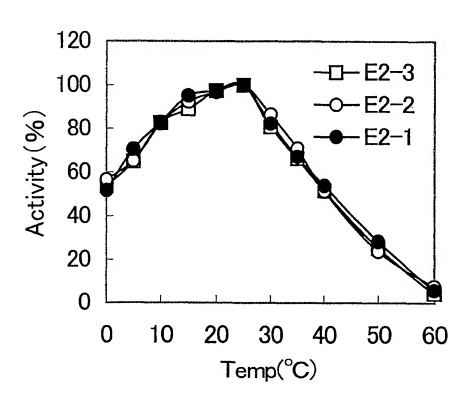
- 8. 所望の遺伝子産物をコードする塩基配列とベクターとを有し、該塩基配列が請求項5、6又は7に記載の塩基配列であることを特徴とする組換えベクター。
- 5 9. 請求項 8 に記載の組換えベクターで微生物を形質転換した 形質転換体。
- 10. タマネギ等に存在する催涙成分前駆体に作用して催涙成分を生成する催涙成分生成酵素を、その等電点の差を利用して、精製する 10 ことによりアイソザイムE2-1、E2-2、又はE2-3を分離する ことを特徴とする催涙成分生成酵素のアイソザイムの製造方法。
- 11. 請求項5、6又は7に記載のDNAを含有する組換えベクターで形質転換した宿主細胞を培養し、培地中又は細胞中に産生された15 催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチドを分離することを特徴とする、催涙成分生成酵素活性を有する蛋白質又はポリペプチドの製造方法。
- 12. 請求項 5、6 又は 7 に記載の D N A に対応する m R N A 20 に対して相補的塩基配列を有することを特徴とするアンチセンス R N A。



2/9



至適温度

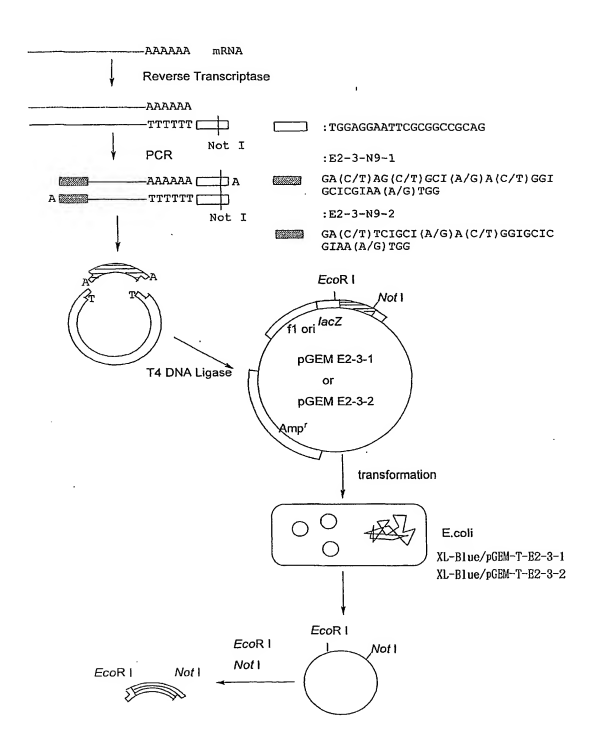


	ACA	ALLU	AGA	CICA	CATT	AC G	TAL	AT CA	A GA	AGAT	IGIC	CAA	I CAG	AAA A	AA A	rg G	AG C	f A			61
															M	et G	lu L	eu			
													•			-1	15				
	AAT	CCT	GGT	GCA	CCT	GCT	GTA	GTC	GCT	GAT	AGT	GCT	AAC	GGA	GCT	CGA	AAA	TGG	AGC	GGC	121
				Ala																	
			•	-10					-5	-				1				5		,	
	AAA	GTC	CAT	GCT	TTG	CTT	CCA	AAT	ACA	AAG	CCA	GAG	CAA	GCA	TGG	ACA	CTA	CTA	AAA	GAC	181
	Lys	Val	His	Ala	Leu	Leu	Pro	Asn	Thr	Lys	Pro	Glu	Gln	Ala	Trp	Thr	Leu	Leu	Lys	Asp	
			10					15					20		-			25	-		
	TTT	ATT	AAC	CTT	CAC	AAG	GTC	ATG	CCT	TCG	TTG	TCA	GTC	TGT	GAA	CTG	GTA	GAA	GGT	GAG	241
	Phe	He	Asn	Leu	His	Lys	Val	Met	Pro	Ser	Leu	Ser	Val	Cys	Glu	Leu	Val	Glu	Gly	Glu	
			30					35					40					45	-		
	GCC	AAT	GTT	GTT	GGT	TGT	GTT	CGC	TAC	GTT	AAA	GGT	ATA	ATG	CAC	CCA	ATA	GAA	GAG	GAA	301
				Val																	
			50					55					60					65			
٠	TTT	TGG	GCC	AAG	GAG	AAG	CTG	GTG	GCG	CTG	GAT	AAT	AAG	AAC	ATG	AGC	TAC	AGT	TAT	ATT	361
	Phe	Trp	Ala	Lys	Glu	Lys	Leu	Val	Ala	Leu	Asp	Asn	Lys	Asn	Met	Ser	Туг	Ser	Tyr	He	
			70					75					80					85			
	TTT	ACT	GAG	TGT	TTT	ACA	GGG	TAC	GAG	GAT	TAC	ACG	GCT	ACC	ATG	CAA	ATA	GTG	GAG	GGT	421
1	Phe	Thr	Glu	Cys	Phe	Thr	Gly	Tyr	Glu	Asp	Туг	Thr	Ala	Thr	Met	Gln	He	Val	Glu	Gly	
			90					95					100					105			
1	CCT	GAG	CAC	AAG	GGA	AGT	AGA	TTT	GAC	TGG	TCT	TTT	CAG	TGC	AAG	TAT	ATC	GAG	GGT	ATG	481
1	Pro	Glu	His	Lys	Gly	Ser	Arg	Phe	Asp	Trp	Ser	Phe	Gln	Cys	Lys	Туг	Ile	Glu	Gly	Met	
			110					115					120					125			
ŀ	CT	GAA	TCT	GCA	TTC	ACC	GAG	TTA	CTG	CAG	CAT	TGG		ACT	GAG	ATA	GGT		AAA	ATC	541
1	hr	Glu	Ser	Ala	Phe	Thr	Glu	He	Leu	Gln	His	Trp	Ala	Thr	Glu	Ile	Gly	Gln	Lvs	He	• • •
			130					135					140			_		145	-,-		
(AA	GAG	GTT	TGC	AGT	GCT	TGA1	CATO	GAA 1	ATC	GTT			TGTO	ATC	CAT	TATG				599
				Cys																	
			150																		
1	GTO	TTTT	AA A	ACCT1	GTCT	T G	GATA	TAAT	· AA	GTA/	CGT	AATA	TGTO	CA T	GTA/	TAAC	T				659
				TTG1																	719
				AAAA		-		-									-				737

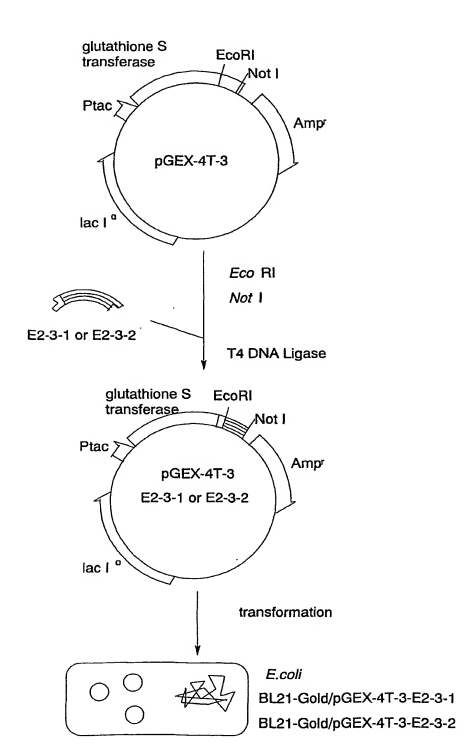
5/9

AAAAAATTCCTGC

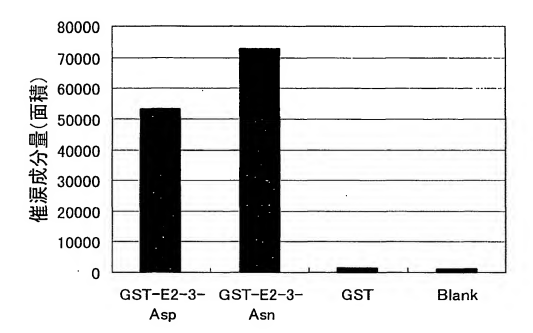
AAAAAATTCCTGC



8/9



催涙成分生成量



SEQUENCE LISTING

<110> HOUSE FOODS CORPORATION

<120> GENE OF ENZYME HAVING ACTIVITY TO GENERATE LACHRYMATORY FACTOR

<130> F-0107

<140>

<141>

<150> JP P2000-267813

<151> 2000-09-04

<160> 9

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 153

<212> PRT

<213> Allium cepa

<400> 1

Gly Ala Arg Lys Trp Ser Gly Lys Val His Ala Leu Leu Pro Asn Thr 1 5 10 15

Lys Pro Glu Gln Ala Trp Thr Leu Leu Lys Asp Phe Ile Asn Leu His
20 25 30

Lys Val Met Pro Ser Leu Ser Val Cys Glu Leu Val Glu Gly Glu Ala 35 40 45

Asn Val Val Gly Cys Val Arg Tyr Val Lys Gly Ile Met His Pro Ile
50 55 60

Glu Glu Glu Phe Trp Ala Lys Glu Lys Leu Val Ala Leu Asp Asn Lys 65 70 75 80

Asn Met Ser Tyr Ser Tyr Ile Phe Thr Glu Cys Phe Thr Gly Tyr Glu
85 90 95

Asp Tyr Thr Ala Thr Met Gln Ile Val Glu Gly Pro Glu His Lys Gly
100 105 110

Ser Arg Phe Asp Trp Ser Phe Gln Cys Lys Tyr Ile Glu Gly Met Thr 115 120 125 2/6

Glu Ser Ala Phe Thr Glu Ile Leu Gln His Trp Ala Thr Glu Ile Gly
130 135 140

Gln Lys Ile Glu Glu Val Cys Ser Ala 145 150

<210> 2

<211> 155

<212> PRT

<213> Allium cepa

<400> 2

Ala Asp Gly Ala Arg Lys Trp Ser Gly Lys Val His Ala Leu Leu Pro 1 5 10 15

Asn Thr Lys Pro Glu Gln Ala Trp Thr Leu Leu Lys Asp Phe Ile Asn 20 25 30

Leu His Lys Val Met Pro Ser Leu Ser Val Cys Glu Leu Val Glu Gly
35 40 45

Glu Ala Asn Val Val Gly Cys Val Arg Tyr Val Lys Gly Ile Met His
50 55 60

Asn Lys Asn Met Ser Tyr Ser Tyr Ile Phe Thr Glu Cys Phe Thr Gly 85 90 95

Tyr Glu Asp Tyr Thr Ala Thr Met Gln Ile Val Glu Gly Pro Glu His 100. 105 110 .

Lys Gly Ser Arg Phe Asp Trp Ser Phe Gln Cys Lys Tyr Ile Glu Gly
115 120 125

Met Thr Glu Ser Ala Phe Thr Glu Ile Leu Gln His Trp Ala Thr Glu 130 135 140

<210> 3

<211> 157

<212> PRT

WO 02/20808

PCT/JP01/07465

3 / 6

<213> Allium cepa

<400> 3

Asp Ser Ala Asp Gly Ala Arg Lys Trp Ser Gly Lys Val His Ala Leu

1 5 10 15

Leu Pro Asn Thr Lys Pro Glu Gln Ala Trp Thr Leu Leu Lys Asp Phe
20 25 30

Ile Asn Leu His Lys Val Met Pro Ser Leu Ser Val Cys Glu Leu Val
35 40 45

Glu Gly Glu Ala Asn Val Val Gly Cys Val Arg Tyr Val Lys Gly Ile
50 55 60

Met His Pro Ile Glu Glu Glu Phe Trp Ala Lys Glu Lys Leu Val Ala 65 70 75 80

Leu Asp Asn Lys Asn Met Ser Tyr Ser Tyr Ile Phe Thr Glu Cys Phe 85 90 95

Thr Gly Tyr Glu Asp Tyr Thr Ala Thr Met Gln Ile Val Glu Gly Pro
100 105 110

Thr Glu Ile Gly Gln Lys Ile Glu Glu Val Cys Ser Ala 145 150 155

<210> 4

<211> 737

<212> DNA

<213> Allium cepa

<400> 4

acaattcaga ctcacattac gttatacaa gaagattgtc caatcagaaa aaatggagct 60 aaatcctggt gcacctgctg tagtcgctga tagtgctaac ggagctcgaa aatggagcgg 120 caaagtccat gctttgcttc caaatacaaa gccagagcaa gcatggacac tactaaaaga 180 ctttattaac cttcacaagg tcatgccttc gttgtcagtc tgtgaactgg tagaaggtga 240 ggccaatgtt gttggttgtg ttcgctacgt taaaggtata atgcacccaa tagaagagga 300 attttgggcc aaggagagc tggtggcgct ggataataag aacatgagct acagttatat 360 ttttactgag tgttttacag ggtacgagga ttacacggct accatgcaaa tagtggaggg 420 tcctgagcac aagggaagta gatttgactg gtcttttcag tgcaagtata tcgagggtat 480

<210> 5 <211> 507 <212> DNA <213> Allium cepa

<400> 5

atggagctaa atcctggtgc acctgctgta gtcgctgata gtgctaacgg agctcgaaaa 60
tggagcggca aagtccatgc tttgcttcca aatacaaagc cagagcaagc atggacacta 120
ctaaaaagact ttattaacct tcacaaggtc atgccttcgt tgtcagtctg tgaactggta 180
gaaggtgagg ccaatgttgt tggttgtgt cgctacgtta aaggtataat gcacccaata 240
gaagaggaat tttgggccaa ggagaagctg gtggcgctgg ataataagaa catgagctac 300
agttatattt ttactgagtg ttttacaggg tacgaggatt acacggctac catgcaaata 360
gtggagggtc ctgagcacaa gggaagtaga tttgactggt cttttcagtg caagtatatc 420
gagggtatga ctgaatctgc attcaccgag attctgcagc attgggctac tgagataggt 480
cagaaaatcg aagaggttt cagtgct

<210> 6
<211> 673
<212> DNA
<213> Allium cepa

<400> 6

<210> 7 <211> 160 <212> PRT <213> Allium cepa

5 / 6

<400> 7

Asn Ser Ile Asp Ser Ala Asp Gly Ala Arg Lys Trp Ser Gly Lys Val 1 5 10 15

His Ala Leu Leu Pro Asn Thr Lys Pro Glu Gln Ala Trp Thr Leu Leu 20 25 30

Lys Asp Phe Ile Asn Leu His Lys Val Met Pro Ser Leu Ser Val Cys
. 35 40 45

Glu Leu Val Glu Gly Glu Ala Asn Val Val Gly Cys Val Arg Tyr Val
50 55 60

Lys Gly Ile Met His Pro Ile Glu Glu Glu Phe Trp Ala Lys Glu Lys 65 70 75 80

Leu Val Ala Leu Asp Asn Lys Asn Met Ser Tyr Ser Tyr Ile Phe Thr 85 90 95

Glu Cys Phe Thr Gly Tyr Glu Asp Tyr Thr Ala Thr Met Gln Ile Val 100 105 110

Glu Gly Pro Glu His Lys Gly Ser Arg Phe Asp Trp Ser Phe Gln Cys 115 120 125

Lys Tyr Ile Glu Gly Met Thr Glu Ser Ala Phe Thr Glu Ile Leu Gln 130 135 · . 140

<210> 8

<211> 673

<212> DNA

<213> Allium cepa

<400> 8

agatttgact ggtctttca gtgcaagtat atcgagggta tgactgaatc tgcattcacc 420 gagattctgc agcattggc tactgagata ggtcagaaaa tcgaagggt ttgcagtgct 480 tgatcatgaa tatcggtttt cagtgctgtg atgcattatg tgtcttttaa accttgtctt 540 gtgatataat aaagtaacgt aatatgtgca tgtaataagt aagactgagt gttgtgtgtt 600 caataaaaaa gaatttgctt tttgcaagtt ctagtgcttt tcaaaaaaaa aaaaaaaaa 660 aaaaaaattcc tgc 673

<210> 9

<211> 160

<212> PRT

<213> Allium cepa

<400> 9

Asn Ser Ile Asp Ser Ala Asn Gly Ala Arg Lys Trp Ser Gly Lys Val 1 5 10 15

His Ala Leu Leu Pro Asn Thr Lys Pro Glu Gln Ala Trp Thr Leu Leu 20 25 30

Lys Asp Phe Ile Asn Leu His Lys Val Met Pro Ser Leu Ser Val Cys
35 40 45

Glu Leu Val Glu Gly Glu Ala Asn Val Val Gly Cys Val Arg Tyr Val
50 55 60

Lys Gly Ile Met His Pro Ile Glu Glu Glu Phe Trp Ala Lys Glu Lys
65 70 75 80

Leu Val Ala Leu Asp Asn Lys Asn Met Ser Tyr Ser Tyr Ile Phe Thr 85 90 95

Glu Cys Phe Thr Gly Tyr Glu Asp Tyr Thr Ala Thr Met Gln Ile Val
100 105 110

Glu Gly Pro Glu His Lys Gly Ser Arg Phe Asp Trp Ser Phe Gln Cys 115 120 125

Lys Tyr Ile Glu Gly Met Thr Glu Ser Ala Phe Thr Glu Ile Leu Gln 130 135 140

His Trp Ala Thr Glu Ile Gly Gln Lys Ile Glu Glu Val Cys Ser Ala 145 150 155 160

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/07465

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C12N15/61, 9/90, 1/15, 1/19, 1/21, 5/00									
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC									
B. FIELDS	S SEARCHED								
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ Cl2N15/00-15/90, 9/90									
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched									
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) GENBANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ SWISSPROT/PIR/GENESEQ BIOSIS/MEDLINE/WPI (STN)									
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.						
A	JP 10-295373 A (House Food Ind 10 November, 1998 (10.11.98)	. Co., Ltd.), (Family: none)	1-12						
А	BLOCK E. et al., The organosulfe Allium:Implications for the org sulfer. Angewandte Chemie In English, 1992, 31(9), pages 113	ganic chemistry of ternational Edition in	1-12						
А	KREST I. et al., Cysteine sulfo activity of some allium species Journal of Agriculural and Food 48(8), pages 3753-3760	s.	1-12						
A	KOPSELL D.E. et al., Changes in cysteine sulfoxides and their bid during onionstorage. Journal of the American Society Science, March 1999,124(2), page	osynthetic intermediates y for Horticultural	1-12						
	A constant in the continue in a Space	See motorst formilly annual							
* Special "A" docume conside "E" earlier date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the	r documents are listed in the continuation of Box C. I categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed actual completion of the international search	Sce patent family annex. "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report							
	November, 2001 (13.11.01) nailing address of the ISA/	27 November, 2001 (27.11.01) Authorized officer							
Japa	nnese Patent Office								
Facsimile N	0.	Telephone No.							

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

国際出願番号 PCT/JP01/07465 国際調査報告 A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. C17 C12N15/61, 9/90, 1/15, 1/19, 1/21, 5/00 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int. C1' C12N15/00-15/90, 9/90 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) GENBANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ SWISSPROT/PIR/GENESEQ BIOSIS/MEDLINE/WPI (STN) 関連すると認められる文献 関連する 引用文献の 請求の範囲の番号 カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 1-12 IP 10-295373 A (ハウス食品株式会社) Α 10.11月.1998(10.11.98) ファミリーなし 1-12BLOCK E. et al., The organosulfer chemistry of the genus A Allium: Implications for the organic chemistry of sulfer. Angewandte Chemie International Edition in English, 1992, 31(9), p. 1135-1178 区欄の続きにも文献が列挙されている。 * 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 もの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献(理由を付す) よって進歩性がないと考えられるもの 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 27.11.01 13. 11. 01 国際調査機関の名称及びあて先 9838 特許庁審査官(権限のある職員) 4 B 印 日本国特許庁(ISA/JP) 小暮 道明

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の	(大) ここのの 54v 3 人 m	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	KREST I. et al., Cysteine sulfoxides and alliinase activity of some allium species. Journal of Agriculural and Food Chemistry, Aug. 2000, 48(8), p. 3753-3760	1–12
A	KOPSELL D. E. et al., Changes in the S-alk(en)yl cysteine sulfoxides and their biosynthetic intermediates during onion storage. Journal of the American Society for Horticultural Science, March 1999, 124(2), p. 177-183	1–12
	·	
	·	